This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
 - TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 - FADED TEXT
 - ILLEGIBLE TEXT
 - SKEWED/SLANTED IMAGES
 - COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-047500

(43)Date of publication of application: 07.03.1986

(51)Int.CI.

CO7K 15/04 A61K 39/395 C12N 15/00 C12P 21/00 GOIN 33/577 //(C12N 15/00 (C12P 21/00 C12R 1:91

(21)Application number: 59-169370

(71)Applicant: RES DEV CORP OF JAPAN

(22)Date of filing:

15.08.1984

(72)Inventor: TANIGUCHI KATSU

KUROSAWA YOSHIKAZU

SUGITA KOZO

(54) CHIMERA MONOCLONAL ANTIBODY AND ITS PREPARATION

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: A chimera monoclonal antibody consisting of a variable region originated from an animal other than human, and a constant region originated from human.

USE: A monoclonal antibody giving low side effects such as anaphylactic shock and serum diseases when administered to human body.

PREPARATION: The objective chimera monoclonal antibody can be produced by separating active VH and VL genes from an antibody-producing cell of an animal other than human and CH and CL genes from human DNA, inserting the genes into a manifestation vector, and introducing the vector to a cultured animal cell.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

Abstract for AM 7

esp@cenet results view

Page 1 of 1

RESULT LIST

1 result found in the Patent Abstracts of Japan database for:
"jp61047500" (priority or application number or publication number)
(Results are sorted by date of upload in database)

1 CHIMERA MONOCLONAL ANTIBODY AND ITS PREPARATION

Inventor: TANIGUCHI KATSU; others: 02

Applicant: RES DEV CORP OF JAPAN

EC:

IPC:

Publication info: JP61047500 - 1986-03-07

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

昭61-47500 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

®Int_Cl.4 C 07 K 15/04 A 61 K 39/395 C 12 N 15/00 C 12 P 21/00 G 01 N 33/577 //(C 12 N 15/00)	·識別記号	庁内整理番号 6464-4H 7043-4C 7115-4B 7235-4B 7906-2G	@公開	"昭和61年(198	6)3月7日
(C 12 P 21/00 C 12 P 1:91)			審查請求 未請求	発明の数 2	(全10頁)

キメラモノクローナル抗体及びその製造法 9発明の名称

> 顧 昭59-169370 创特

願 昭59(1984)8月15日 @出

千葉市小仲台3-17-12 克 谷 老

砂発 明 名古屋市昭和区天白町八事富士見丘20-1 ライオンズマ 和 良

沢 ⑦発 眀 考 ンション八事ガーデン 2 - 215

名古屋市千種区日岡町1丁目60 相南荘 田 明 渚 ⑦発

東京都千代田区永田町2丁目5番2号 新技術開発事業団 の出 願 人

弁理士 田 中 宏 70代 理 人

1 発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

2. 特許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とにト由来 の定常領域からなる中メラモノクローナル抗
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許師 水の範囲第1項記載のキメラモノクローナル 搲 体
- (3) ヒト以外の動物としてラットである特許請 水の範囲第1項記載のヤメラモソクローナル 扰体
- (4) ヒト以外の動物の抗体強生細胞から単離し た活性な V_Hと V_L遺伝子及びヒトDNAから 単離した OHとOx遺伝子を発現ペクターに挿入 し、動物培養細胞に導入してキメラモノクロー ナル批体を生産するととを特徴とするヒト以外 の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域 とからなるやメラモノクローナル抗体の製造

方法

- _ (5) 抗体産生細胞としてハイプリドーマ、エプ スタインパールヴイルスによる形質転換B細 胞またはクローン化 B 細胞を用いる特許請求 の範囲第4項配載のキメラモノクローナル抗 体の製造方法
 - (6) ペタターとして pSV2-gpt., pSV2-neo, SV40か らなる群から選ばれたペクターを 使用すると とからなる特許請求の範囲第4項配載のキメ ラモノクローナル抗体の製造方法
 - (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動 佑に由来するリンパ腫、腎細胞、 L細胞、 Co8 細胞、HeLa細胞の何れか一種を使用する 特許請求の範囲第 4 項配敵のキメラモノクロ - ナル抗体の製造方法

3.発明の詳細な説明

・本発明はキメラモノクローナル統体及びその数 盗法に関し、特に人体に投与した場合にアナフィ ラキショショックや血清病などの配作用の少ない モノクローナル抗体及びその製造法に関する。

単一拡原決定蒸だけを製量するモノクローナル 抗体は免疫学 全体に大きな影響を与え、その有用 性は医学界にといまらず生物学、薬学、化学など の多くの分頭で証明されている。そして、このモ ノクローナル 航体を得る方法に関しては1975 年 Kohlerと Mi lateinがヒッジ赤血球で免疫したマ ウスの脾細胞 とマウスミエローマ細胞とを細胞融 合させること で実現し (Nature 2 5 6 4 9 5 -497(1975))、この外エプスダインーパ - ル (Epstein-Barr)ウイルスによる方法などがあ る (時開昭 5 8 - 2 01723 号参照)。 しかして、 とれらのモノ クローナル抗体の多くはそれ自体が マウス等人間以外の動物に由来するためそれを人 間に投与した場合には異種蛋白を注射することに なり、その姑 果、アナフィラキシーショックや血 清損などの副作用がおとることが予想される。そ のため、ヒトハイプリドーマを用いてヒトモノク ローナル抗体を作成する試みがなされている。 (例允は特顧 昭 5 7 - 1 2 6 4 2 4 、特顧昭57 -502090、特顧昭58-90517、特顧昭

-3 -

『動の抗体産生細胞から単離した活性な VHと VL 遺 伝子及びヒト DNAから単離した OutとOn 遺伝子 を発現ベクターに挿入し動物培養細胞に導入して キメラモノクローナル抗体を変生させることから たる。ととで "活性な V. EV, 遺伝子 "とは抗体強 生細胞において DNAの再配列によつて出来た VH たあつては V - D - J , VT にあつては V - J 構造を有 する機能的な遺伝子である。しかして、本発明に おいてヒト以外の動物としてはマウス、ラツト、サ ル、羊、ウサギ等でもり、また、抗体産生細胞と しては好ましくはハイブリード・ーマ、クローン化 B細胞並はエプスタインパールウイルスによる形 質転換B細胞を用いるととが益ましく。発現ペク ターとしては p8V2-gpt.p8V2-neo.8V40 が好選で ある。動物培養細胞には、ヒト、サル、マウス等 の動物に由来するリンペ腫、腎細胞、L細胞、CoS 細胞、HeLs 細胞の何れかを用いることができる

しかして、本発明に従えばヒト以外の動物は自 由に免疫できるので容易に所望のギメラモノクロ ーナル抗体を得ることができると共に、人間に投 また、マウス等の動物は容易に額々の抗原で免疫するととは可能であるが人間については望むある。 原を用いて自由に免疫できないという欠点がある。 一方、ヒト型モノクローナル抗体を産生するとト スマウスハイブリドーマを作製してµ競特異的m RNAを得たのち相補鎖DNAを作製し、プラスペーナル抗体を生産させる試みを行つているがとローナル抗体を変し、プラストを対して、対象を作業し、プローナル抗体を生産させる試みを行つているがでいた。 の方法も人間には自由に免疫できないという点で問題が強る。

本発明者はこれらの欠点を改善すべく権々の研究を行い本発明を完成するに至ったのである。すなわち本発明はヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなるキメラモノクローナル抗体であって、これの製造方法はヒト以外の動

-4-

与した場合動物由来のモノクローナル抗体に比して異種蛋白による抗原性が著しく軽減されることが期待される。

次に実施例をもつて本発明を説明する。

突施例

マウスV遺伝子の単離.

題傷細胞 P3U1と C57BL/6 マウスに自然発生した 無色腫瘍細胞で免疫した C57BL/6 マウスに由来する

の開腺細胞との融合細胞であるハイブリドーマ

D10株(注、正式には M2590 株である。) は

色腫瘍細胞と選択的に反応する抗体を分泌し。と

の抗体のタイプは H 機については I gM 趣で、 L 鎖

については F である。 先 づ D10株。 P3U1 株及び

C57BL/6 マウス 腎臓から DNIA を単離す(Cell)

24 353~356(1981) 参服) 次に 1 0 49の

DNA を制限酵类 Hind間と BcoR[で切断する。 制

関酵素の Hind町で切断した D10株と P3U1 株及び

C57BL/6 マウス腎臓の DNA を電気泳動で 0.9

多のアガロースゲルに展開しニトロセルロース膜

(Schleicher and Schvell, J. Mol. Biol. 98 503 ~ 5 1 5 (1 9 7 5) 参照)に転写し。一方 A 領域を含んだ 2.7 Kb Hindu-Hindu 断片に相当する (利根川進氏 より得た。 Nature 280 288~294 (1979) 参照) Jz プローブ (1 0 7 cpm/0.1 DNA)を用いたハイブリダゼーションを行つたみ の結果を図 1 A (4)に示す。

ところで図 1 A(a) より明らかなより代 D1 0株のDNA は 6.5 。 6.3 及び 6.1 Kbの 3 つの再配列したメンドが存在する。これらのうち 6.3 及び 6.1 Kbは P3U1 DNA KC 見られるものと同様のものである。6.5 Kbのペンドは Vx-Jx 構造を含む活性な液伝子であり、その特異性の発現に関与する違伝子である。分子サイズは イファージの Hind面マーカーによつて見積つた。このサイズに相当する DNA 断片をアガロース 電気 放動により単離し、イファージ Hind面ペクター 1 788 (K. Murray氏(エジンパラ大学)より得た。 Moic. Gen. Genet; 150 53-61 (1977) 参照)に挿入し、イファージにパッケージした。パッケージミクスチャーには大助菌BHB 2 6 88 と BHB 2 6 9 0 を用いた。(Habn.

-7**-**

クローン VJ z 1 4 は 機能的 た Vz - Jz構造を含んで いる。

ノーザンハイプリダイゼーションの方法は免疫 実験操作法 XII(1983) に記載されている。

また。図1 A(c)は0.9 KbのXbal-EcoBl断片に · - 相当する Juプロープ (Call 24 353-365 *(1981)鈴照)とBcoRJで切断したDNAのサ サンハイナリダイゼーションを示す。先に述べた 頭由を基に D10株 DNAにだけ探索される 5.5 Kb のDNAを機能的なH機のV領域遺伝子を含む断 片 スファージ BcoRIペクターである AgtWBS-1B (P. Leader. Science 198 175 - 177 (19 77)参照)を用いてクローン化し、クローン VJ_H 2 4 3 を得た。クローン VJ_H 2 4 3 とM B P 2 0 3 (Proc. Nati. Acad. Sci. U S A 7 7 2138-2142(1980)参照)の10Kb の BcoB【断片に相当する O#プロープを用いた。 D10株のmBNAとノーザンプロッテングを行つた 結果、 2.4 Kbの位置にペンドを見つけた(図1 A (d) 参照)。クローン VJ x 1 4 と VJH 243 に含ま

8. Meth. Busymol 68299-309(1979) 参照) 次に Jェプロープをスクリーニングに用いペントンデイピス法(Science 196 180-182 (1977) 参照) にしたがつてプラークへイブリダイゼーションを行いクローン VJz14を単離した。このクローンの制限酵素地図を表『 B(a)に示す。このクローン VJz14の Hind II 挿入断片をノーザンハイプリダイゼーションを行うために単離した。

D10株からグアニジニウムチオシアネート法(Biochemistry 18 5 2 9 4 ~ 5 2 9 9 (1979)
参照)により全RNAを分離し、オリゴdT セルロースカラムの変通り両分からポリA構造をもつmRNAを得た。図1 A (b)はD10株のmRNAと、クローン VJ z 1 4 の Hind 類人断片或は C を 領域を含む 3 Kb Hind II 一 BamHI 断片 (利根川進氏より得た。Nature 280 288-294 (1979) 参照)に相当する C を プローブとのノーザンハイブリディゼーションを示している。 J z と O z の 両プローブにより 1.2 Kb の位置に インドが見つかつた。

-8-

れる活性を V 遺伝子が 特異性の発現に関与する。 ヒト O 遺伝子の単能

ヒトの血漿の中で主要な免疫グロブリンクラス であるIgGの定常領域の遺伝子を単離する。すな わちヒトの免疫グロブリン遺伝子の塩基配列はマ ウスのそれと高い相同性を示しているので、ヒト のゲノムに存在する例えばOxとOr1遺伝子をそれ に相当するマウスの遺伝子をプロープとして用い て単離するのであつて。その方法はクローンIg146 (Proc. Nati. Acad. Sci. U 8 A 75 4 7 0 9 -4713(1978)参照)からの3KbのHind置-Bam HI 断片とクローン MEP10(Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 78 474 - 478 (1981) 会照)からの 5.8 Kbの Bco BI 断片をプロープとし て用いヒトのラムダ charon 4Aの Hae II - Alul 波 伝子ライプラリー (T. Nanistis Ocil. 18 115 7-1174(1978)参照)中からヒトロェ 遺伝子を含みエンハンサー領域を保持している断 片を単離する。 Or1 遺伝子はヒト胎子単細胞 DNA をHindIIで切断しアガロースグル電気休酔で大き

さにしたがつで分面したのち 5.9 Kb のペンドを 1788に挿入し前記のプロープを用いてクローン 化した。単酸したクローンは図 1 B(c) の HO 2 2 と (d) の HG 163 で ある。

V_z(マウス) 遺伝子とO_z(ヒト) 遺伝子を含むプラズミ ド pSV2-HO_zV_{DI0} 作成

エンハンサーを保持したとう Oz選伝子を含む 1.9 K6 の Pvu I 断片を図 1 B(c) に示すクローン HOz 2 から単離し等量混合した Hind II と BamH 1 リッカー(宝酒 造器製)を結合したのち Hind II で切断する。 この断片を図 1 B (c) に示す VJz 14 から単離した 6.5 Kb の Hind II 挿入断片と結合し、 BamH 1 で切断する。待られた断片を分別して ガロースゲル電気 泳動により 5.9 Kb の断片を単する。 この断片を pSV2gpt の BamH 1 部位に挿入する。 挿入した速伝子の方向は、制限地図により決定する。(図2 a pSV2-HOz V Die 参照)

V_H(マウス) 遺伝子と Or 1(ヒト)遺伝子を含む プラスミド p 8 V 2 - HG I V_{D10} 作成

8.2 Kb の Hind II 挿入断片を HG 163 クローン

-11-

- 2. 室温で30分間保温する。
- P3U1株をトリプシン処理し、細胞をはら はらにした袋10 多牛胎児血液を含む RPMI
- 1840培地を加えトリプンン処理を終了させる。
- 4. 培養液を 1,5 0 0 rpm 5 分間速心して細胞 を集める。
- 5. 牛胎児血清を含まない培地に2×10個の ・細胞を積下する。
- 6. 1.500 rpmで5分間速心する。
- 7. 直接、1の液10 単化浮遊する。
 - 8. 37℃で30分間保護する。
 - 9. 5 献を別の試験管に移す。
- 11. 9 8 欠プレートにそれぞれ 0. 1 m ずつ 2×10⁶ 個の細胞が入る像に分在する。
- 12 7 2 時間 FRMI 1 8 4 0 1 0 5 年 胎児血 精培地で培養する。
- 13. その後 5 μ8/18 のミコフエノール酸と

から単離し、Klesov 酵素により両端の一本類部分を消化し、その両端にBcoRI リンカー(宝智造粉製)を接続した。その断片をEcoRI と BsmHI で切断し BcoRI と BsmHI で切断し BcoRI と BsmHI で切断し BcoRI と BsmHI で切断したプラスミド p8V2gpt に挿入し、ヒナ Cri 遺伝子を含む p8V2-HG14 クローンを得る。 5.5 Kb のBcoRI 断片をクローン VJH 243 から単離し p8V2-HG14の BcoRI 切断位置に挿入する。挿入した遺伝子の方向に削限地図により決定した。(図2b p8V2-HGIVD10参照)

プラスミド p8V2-HO cV p1。及び pSV2-HGL V p1。による形質細胞腺の形質転換

pSV2-HC_xV_{Dio} と pSV2-HG₁V_{Dio} の両 D N A を カルシウム、リン酸共沈降法 (proc. Nati, Acad. Sci. U 8 A 7 6 1373-1376 (1979 参照) によりプラズマサイトーマ (形質細胞腺) P 3 U 1 株 (H 類は合成しないが L 鎖を生産する性質を持つ) に導入した。その方法は次のとおりである。

A 容液をそれと等量の 2×H e BS 容液に衡下 ・・・・

-12-

2 5 0 μ9/k6のキサンチンを含む #RMI 1640 - 1 0 多年胎児血済培地にとりかえ、形質転換した細胞を選択する。

しかして、APT 被及び2xHeBS 溶液は次のよう た組成を有する。

A 醇 数 -

p8V2- HG1VD10	1140 # 2	(プラスミ ド200) #8 合有.
pSV2-HC:EV DIO	900 AL	(/)
Cock. 2 M C n C d	3 1 2.5 #2	ノオートクレープリ
再蒸留水	2647 AL	で展開したもの
2 xH c B 8 溶液	рН7.05	
HEPES	109/4	•
NACL	169/2	
KOL	0.749/2	•
Na, HBO4 • H:O	0.259/2	
dexitrose	2 8/2	

キメラモノクローナル抗体産生形質転換細胞の

温别

キメラモノクローナル抗体密生形質転換細胞の 選別には酵素免疫、 数光抗体法、 或はセルソータ ー(FACS)(ペクトン・デッキンソン社)に よる解析を用いた。 ミコフェノール酸を含む現れ 地により 1 Bの形質転換細胞クローンが別けれた。 P3U1 株とこれら 1 Bの形質転換細胞クローンが別ける。 し、ト中に十分増殖するまで選択培地でた。 とれらの細胞の 始要上清を酵素免疫協光抗体 し、 Meth. Bn z ymol. 70 4 1 9 - 4 3 9 (198 り)参照)によって抗体の産生状態を試験した。 その結果を表 1 に示す。

盛 1

抗体細胞	ウサギ抗ヒトI _g GF _c 抗体	クサギ抗ヒト Cェ抗体
HMH-81	•	<u>-</u>
HMH-86.	_	<u>-</u>
HMH-87	+	+
HMH - 98	_	_
HMH-818	_	-

-15-

最後に10個の細胞を18の培養液に浮遊させ、 対数増幅器付きのFAOS N(ペクトン・デイクソン社)で解析した。その結果を図3に示す。図3 (a),(b),(c) は磔的細胞としてHMH細胞を用いウサギIgGの反応をコントロールとし、それぞれ(a)はウザギの抗ヒトに抗体、(b)はウザギの抗ヒトに抗体、(c)はウザギの抗ヒトに大け、(d),(e),(f)はHMH細胞とP3U1細胞に対するそれぞれ(d)はウザギの抗ヒトに対するそれぞれ(d)はウザギの抗ヒトにgGFc抗体の反応を表わす。

HMH細胞に導入されたDNAの解析:

H M H 細胞から前述の方法により D N A と ポリ A 構造を含む B N A を単離する H M H 細胞の DNA と同様に単離した O 5 7 B L / 6 腎臓 細胞と P 3 U 1 細胞の D N A を B a m H I で 切断し J s (マウス)プローブ (表 4 A - (a)) , O s (ヒト)プローブ (表 4 A - (c)) 及び O r (ヒト)プローブ (表 4 A - (c)) 及び O r (ヒト)プローブ (表 4 A - (d)) を用いサ ザンハイブリダイゼーションを行う。

HMH-87は1×10⁷個の解胞が10 mの培養上清 に約100 ng/md のマウス・ヒトキメラモノクローナル抗体を選生している。

抗ヒト I gGを用いた HMH細胞と P3Uがセルソー ター解析

HMH細胞とP3U1 株はHank'sの平衡塩類溶液(Gibco)で2度洗浄し107個の細胞を 7 5 0年との染色級衝液(1 5 , FCB-RPM1U 11 8 4 0)と2 5 0 年化のウサギ抗ヒト免疫グロプリン抗体又は正常ウサギIgG(1 年1/ml)の高合液に浮遊させ、1時間室温で保温した。その袋細胞を 3 度洗浄した。その袋細胞を 3 度洗浄した。その袋細胞を 3 度洗浄した。そのなった。 要領はベクターラボラトリ社のアビジンピオケンキット(avidide biotine kit)に示されているものと同様である。 要領としては細胞を予めヒト IgGで吸収処理したピオテン結合抗ウサギIgG〔1.5 m9/ml)2 0 0 倍希訳を 2 5 0 年化 に 2 5 0 年化の2 0 倍希訳アビジンドITC(5 m9/ml)に浮遊させ 宣温 6 分間保温し、Hank's 溶液で 3 度洗浄する。

-16-

ヒト OrとマウスJeプロープはpSV2-HCeVD10のBamHI 挿入断片のサイズに相当する 5.9 KbのパンドをHM H細胞のDNA中に探索した。マウスJHプロープはpSV2-HGI VD10のVH 遺伝子を含む BcoBI 挿入断片に相当する 5.5 KbのパンドをHM H細胞のDNA中に探察した。ヒトOrlプロープはpSV2-HG1 VD10の Orl遺伝子を含む BcoBI-BamHI挿入断片をHM H細胞のDNA中に探索した。とトウトンサープはpSV2-HG1 VD10の Orl遺伝子を含む BcoBI-BamHI挿入断片をHM H細胞のDNA中に探索した。 これらによりHM H細胞にはゲノム中に完全なH鎖とL鎖のキメラ遺伝子を保持していることが示された。

日M日細胞より単離したポリA構造をもつローBNAとF3U1より単離したポリA構造をもつローBNAをそれぞれVJ x14プロープ、ヒトCxプロープ、VJH248プロープ及びヒトC71プロープとの間でノーザンプロッテングを行つた。VJx14プロープとヒトCxプロープにより通常と頻を生産している細胞にみられるのと同じサイズに相当する1.2Kbのペンドがキメラ抗体のL鎖のmBNAとして探察され、HMH細胞のmRNA中に

最初に転写されたもので、またスプライシングされていないためイントロンがとり除かれていないmRNAが5 Kb のペンドとして探索される。(図4 B(a)(b)参照) VJ B2 4 3 として Orlプロープにより H M H 細胞 のmRNA中に 3.5Kbと 7 Kbのペンドが探索され、 3.5Kbのペンドは腐結合製の r H 鏡のmBNAのサイズに相当し、7 Kb のペンドは最初に転写されイントロンがとり除かれていないmBNAに相当する。

以上によりHMH細胞中でマウス由来のV-(0) - Jエクソンとヒト由来ロエクソンの間で最初に 転写されたmBNAのスプライシングが部分的に起 つていることが証明された。

4. 図面の簡単左 説明

図1Aは活性なマウスV造伝子とヒトの O 遺伝子を単離するためのサザンハイブリダイゼーション及びそれらの mBNAのノーザンブロッテンクの解析結果を示す X 級写真

Bは単離したクローンの制限酵業地図 図中Bnはエンハンサー、HはHindg。 BはBamHI、BはBcoRI、PはpvuIIを表わた 図 2 は D N A 形質転換に用いるために作成した プラスミド構造

- a) プラスミドpSV2-HOzVDIoの構造
- b) プラスミドpSV2-HGIVD10の構造
- 図3はセルソーター解析図

図4AはHMH細胞のDNAのサザンハイプリ ダイゼーション

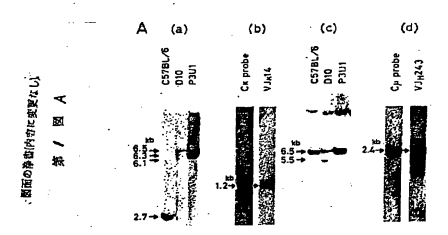
> B は H M H 細胞 の m B N A の ノーザンプロッ テング解析 結果を示す X 級写真

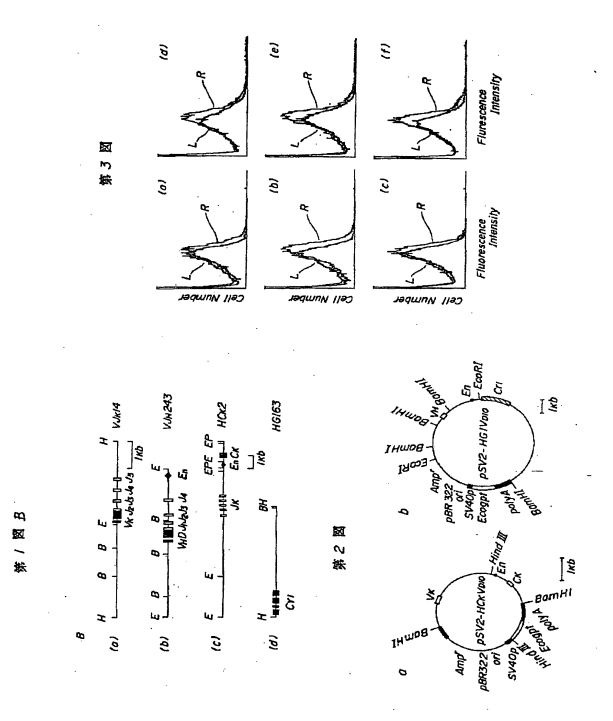
出 顏 人 新技術開発事業団

代 題 人 田 中 宏

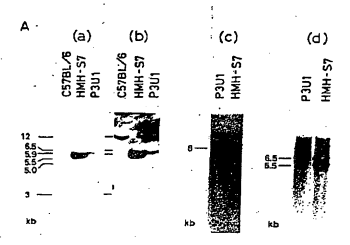
-19-

-2.0-

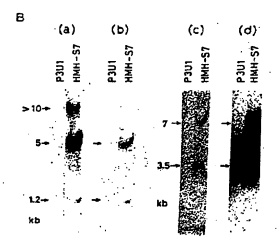




第4 図·A



館 4 図 A



乎 続 補 正 書

昭和59年 9月27日

特許庁長官 志 賀 学 殿

1事件の表示。

昭和5 9年特許顯第169370号

2 発明の名称

キメラ モノクローナル抗体及びその製造法

3.補正をする着

事件との関係 特許出顧人

在 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

名 称 新技術開発事業団

理事長 久夏菊 鞏 香

4.代 理 人 〒105

在 所 東京都港区成ノ門二丁目5番5号 ニュールノ門ピル5階(電話03-501-1830)

氏 名 8940 弁理士 田 中

5. 補正命令の日付 自発補正

5. 補正により増加する発明の数 な し

7.補正の対象 図 面

8.補正の内容

図面の浄書(内容に変更なし)

- 1. 存許請求の範囲を別紙のとおり補正する。
- 明細書3頁6行目「Milatelm」を「Milatein」と補正する。
- 3. 両頁9行~10行目「パール」を「パール」 と補正する。
- 4. 向 5 頁 1 6 行目「Co8」を「CO8」と補正す る。
- 5. 同10頁16行目「T. Naniatis」を「T. Maniatis」と補正する。
- 6. 同毎同頁19行自「胎子単細胞」を「胎児 肝細胞」と補正する。
- 7. 同審11頁6行目「プラスミド」を「プラスミド」と補正する。
- 8. 同毎同頁14行~15行8「断片を単する」 を「断片を単離する」と補正する。
- 9. 何春1.2頁9行目「向に制限」を「向は制 限」と補正する。
- 10. 同書1 5頁2行目「酵素免疫、蛍光抗体法」 全「酵素免疫蛍光抗体法」と補正する。
- 11. 同唐 1 6 頁 8 行目「POS-BPM 10 11 640」

季 筅 福 正 郡

昭和59年10月31日

特许广長官 志 賀 学 殴

1事件の表示

昭和59年特許顯第169370号

2発明の名称

キメラモノクローナル抗体及びその製造法

3.標正をする者

事件との関係 特許出願人

在 所 東京都千代田区永田町二丁目5番2号

名称 野技術院発事業団

理事長 久良知 章 悟

4.代 理 人 〒105

住 所 東京都港区虎ノ門二丁目 5 番 5 号

ニュー虎ノ門ビル5階(電話03-501-1830) 歴

氏 名 8940 弁理士 田 中 .



5.補正命令の日付 自発補正

6. 補正により増加する発明の数 なし

7. 補正の対象

明細書。特許請求の範囲及び発明の詳細な説明の概

8.補正の内容

を「PCS-RPMI 1640」 と補正する。

12 同審20頁1行目「Pはpvull」を「Pは Pvull」と補正する。

以上

(別 紙)

「存許請求の範囲

- (1) ヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域からなるキメラモノクローナル抗体
- (2) ヒト以外の動物としてマウスである特許請求の範囲第1項記載のサメラモノクローナル 抗体
- (3) ヒト以外の動物としてラットである特許請求の範囲第1項記載のサメラモノクローナル 抗体
- (4) ヒト以外の動物の抗体強生細胞から単離した活性な V_Hと V_L遠伝子及びヒト D N A から単離した O_Hと O_L遠伝子を発現ペクター K 揮入し、動物 培養細胞 K 導入してヤメラモノクローナル 抗体を生産することを特徴とするヒト以外の動物由来の可変領域とヒト由来の定常領域とからなるキメラモノクローナル 抗体の製造方法
- (6) 抗体産生細胞としてハイブリドーマ、エブ

スタインパール<u>ウイルス</u>化よる形質転換 B 細胞またはクローン化 B 細胞を用いる特許請求 の範囲第4項記載のキメラモノクローナル抗 体の製造方法

- (6) ベクターとして <u>p8V2-gpt</u>. pSV2-neo, SV40 からなる群から**送ばれた**ベクターを使用する ことからなる特許請求の範囲第 4 項記載のキ メラモノクローナル抗体の製造方法
- (7) 動物培養細胞がヒト、サル、マウス等の動物に由来するリンパ腫、腎細胞、L細胞、Oの8細胞、HeLa細胞の何れか一種を使用する特許請求の範囲第4項記載のキメラモノクローナル抗体の製造方法

-5-